This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

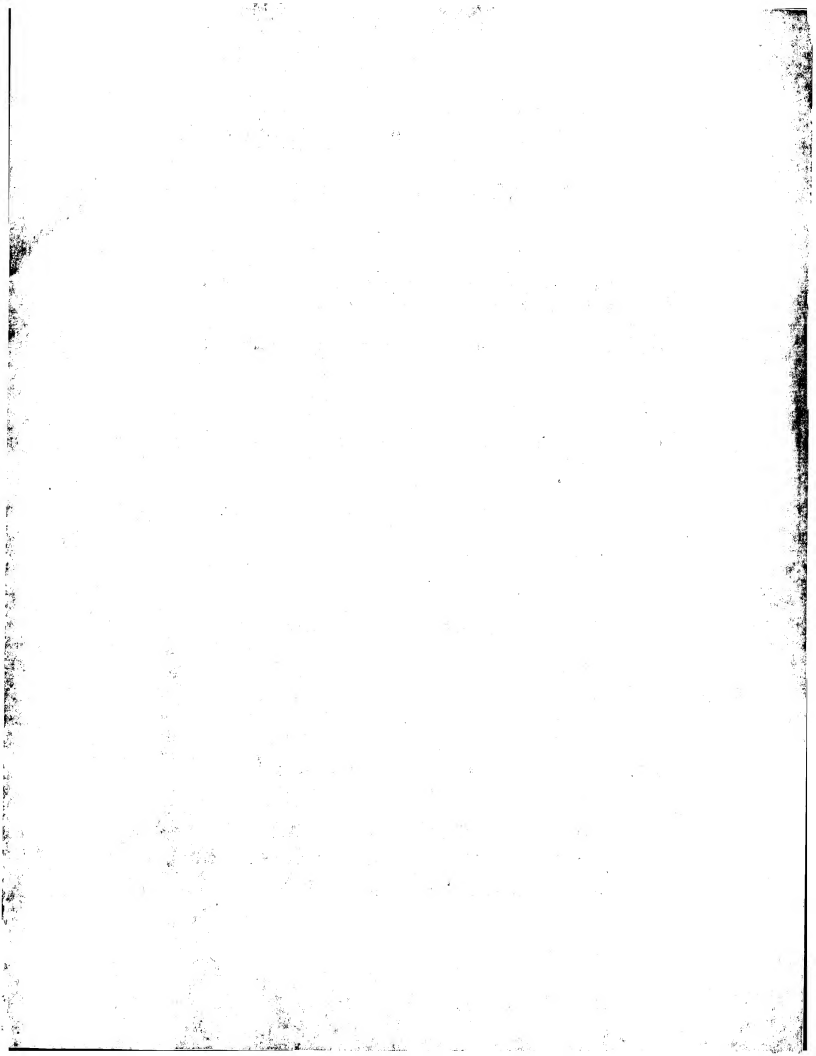
Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-184417

(43)Date of publication of application: 05.07.1994

(51)Int.CI.

C08L 67/04 C08K 5/00

(21)Application number: 05-218259

(71)Applicant : MITSUI TOATSU CHEM INC

(22)Date of filing:

02.09.1993

(72)Inventor: SHINODA NORIMASA

OTAGURO MASAZO IIMURO SHIGERU MORIYA SHINOBU

(30)Priority

Priority number: 04237288

Priority date: 04.09.1992

Priority country: JP

(54) LACTIC ACID-TYPE POLYMER COMPOSITION

(57)Abstract

PURPOSE: To obtain the subject composition containing a lactic acidtype polymer, an ultraviolet absorber and a light stabilizer at specific ratios and useful as a molded article having excellent weather resistance and decomposable in natural environment to prevent the accumulation of wastes when discarded after use. CONSTITUTION: This polymer composition contains (A) 100 pts.wt. of a lactic acid-type polymer having a molecular weight of preferably 30,000-500,000 (preferably at least one kind of polymer selected from polylactic acid [at least one kind of polymer such as poly(L-lactic acid) and poly(DL-lactic acid) having an L-lactic acid unit content of 50-100mol%] and a lactic acid-hydroxycarboxylic acid copolymer (at least one kind of polymer such as lactic acid-glycolic acid copolymer containing 30-98 mol% of lactic acid unit and 2-70mol% of glycolic acid unit)) and (B) 0.001-5 pts.wt. of at least one kind of additive selected from ultraviolet absorber and light stabilizer (e.g. 2-hydroxy-4-n-octoxybenzophenone). The composition preferably further contains 1-50 pts.wt. of a plasticizer such as glycerol triacetate.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

18.04.2000

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3256350

[Date of registration]

30.11.2001

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

			,		\
		·			
				*	
	•				

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-184417

(43)公開日 平成6年(1994)7月5日

(51)Int.Cl.5

識別記号 KJT 庁内整理番号

8933-4 J

FΙ

技術表示箇所

C08L 67/04 C08K 5/00

審査請求 未請求 請求項の数7(全 10 頁)

(21)出願番号

特願平5-218259

(71)出願人 000003126

三井東圧化学株式会社

(22)出願日

平成5年(1993)9月2日

東京都千代田区霞が関三丁目2番5号

(31)優先権主 (32)優先日

(31)優先権主張番号 特顯平4-237288

平4(1992)9月4日

(33)優先権主張国

日本(JP)

三井東圧化学株式会社内 (72)発明者 太田黒 政三

(72)発明者 篠田 法正

愛知県名古屋市南区丹後通2丁目1番地

愛知県名古屋市南区丹後通2丁目1番地

三井東圧化学株式会社内

(72)発明者 飯室 茂

愛知県名古屋市南区丹後通2丁目1番地

三井東圧化学株式会社内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 乳酸系ポリマー組成物

(57)【要約】

【構成】 本発明により、乳酸系ポリマー100重量部に対し、紫外線吸収剤および光安定剤から選ばれた少なくとも1種の添加剤0.001~5重量部を含む乳酸系ポリマー組成物が提供される。

【効果】 本発明の乳酸系ポリマー組成物は、耐候性に優れた成形物を与える。また、本発明の乳酸系ポリマー組成物は、乳酸系ポリマーが有する本来の加水分解性を維持しているので、該組成物から得られた成形物は、使用後廃棄されたとき自然環境下で分解し、廃棄物として蓄積することがない。

Ί

【特許請求の範囲】

【請求項1】 乳酸系ポリマー100重量部に対し、紫外線吸収剤および光安定剤から選ばれた少なくとも一種の添加剤0.001~5重量部を含むことを特徴とする乳酸系ポリマー組成物。

【請求項2】 添加剤が、2-ヒドロキシー4-n-オクトキシベンゾフェノンおよび4-ドデシロキン-2-ヒドロキシベンゾフェノンを含むベンゾフェノン類、2-(2'-ヒドロキシー5'-メチルフェニル)ベンゾトリアゾールおよび2-(2'-ヒドロキシー3',5'-ジーtert-ブチルフェニル)ベンゾトリアゾールを含むベンゾトリアゾール類、および、ビス(2,2,6,6-テトラメチル-4-ピペリジル)セバケートを含むセバケート類から選ばれた少なくとも一種の添加剤であることを特徴とする請求項1記載の乳酸系ポリマー組成物。

【請求項3】 乳酸系ポリマーが、ポリ乳酸および乳酸ーヒドロキシカルボン酸コポリマーから選ばれた少なくとも一種のポリマーであることを特徴とする請求項1記載の乳酸系ポリマー組成物。

【請求項4】 乳酸系ポリマーの分子量が30,000 ~500,000であることを特徴とする請求項1または3記載の乳酸系ポリマー組成物。

【請求項5】 ボリ乳酸が、L-乳酸単位50~100 モル%をもつボリ(L-乳酸)、ボリ(DL-乳酸)、および、D-乳酸単位50~100モル%をもつボリ(D-乳酸)、ボリ(DL-乳酸)から選ばれた少なくとも一種のボリマーであることを特徴とする請求項4記載の乳酸系ポリマー組成物。

【請求項6】 乳酸-ヒドロキシカルボン酸コポリマー 30が、乳酸単位30~98モル%とグリコール酸単位2~70モル%とをもつ乳酸-グリコール酸コポリマー、および、乳酸単位10~98モル%とヒドロキシカプロン酸単位2~90モル%とをもつ乳酸-ヒドロキシカプロン酸コポリマーから選ばれた少なくとも一種のポリマーであることを特徴とする請求項4記載の乳酸系ポリマー組成物。

【請求項7】 乳酸系ポリマー組成物が、乳酸系ポリマー100重量部に対し、グリセリントリアセテート、乳酸、重合度2~10である乳酸オリゴマーおよびラクチ 40ドから選ばれた少なくとも一種の可塑剤を1~50重量部を含むことを特徴とする請求項1記載の乳酸系ポリマー組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、耐候性の改良された乳酸系ポリマー組成物に関する。詳しくは、紫外線吸収剤、光安定剤等を含む耐候性の改良されたポリ乳酸、乳酸-ヒドロキシカルボン酸コポリマー等の乳酸系ポリマー組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】従来より、ボリ乳酸は加水分解性ボリマーとして広く知られており、特に体内にこれを適用した場合、加水分解によって生成する乳酸が無毒であり、かつ、代謝によって炭酸ガスと水とに変換され、体外へ安全に排出されるため、医療用途として種々の応用が期待されている。例えば、特公昭41-2734号公報には、ボリ乳酸のフィラメントからなる生体吸収性の手術用縫合糸が開示されており、また、特開昭63-681 55号公報には、ボリ乳酸を成形してなる骨接合用ビンが開示されている。

【0003】ポリ乳酸の加水分解速度はその結晶化度や分子量によって左右される。また、乳酸にはL-乳酸とD-乳酸が存在し、構成単位がL-体のみまたはD-体のみからなるポリ(L-乳酸)やポリ(D-乳酸)は結晶性のポリマーであり、加水分解速度が小さいのに比べ、L-体とD-体の構成単位が混在するポリ(DL-乳酸)は加水分解速度が大きい。

【0004】ボリ乳酸の加水分解性および力学的性質を改良するために、乳酸と、グリコール酸や、ヒドロキシカプロン酸等の種々のヒドロキシカルボン酸との共重合体(コボリマー)が開示されている。例えば、特公昭49-36597号公報には、乳酸単位65~85重量%とグリコール酸単位35~15重量%とから構成される乳酸ーグリコール酸共重合体からなる外科手術用補助具が開示されており、また、特表昭62-501611号公報には、カプロラクトンとラクチド(乳酸の環状二量体)との共重合体からなる医科用移植物が開示されている。

(6) 【0005】ポリ乳酸あるいは乳酸ーヒドロキシカルボン酸コポリマーは、空気中の水分によってさえ効果的に加水分解されるため、近年上記のような医療用途以外の使い捨て用途の分解性汎用材料の基本原料として応用が考えられている。

【0006】ボリ乳酸や乳酸ーヒドロキシカルボン酸コポリマーの加水分解速度に関しては種々の知見があり、したがってこれらの樹脂を用いて使い捨て用途の分解性材料をつくる際、その用途に要求される分解時間にあわせて材料を設計することは比較的容易である。例えば、使用期間が半年程度のものならば、高分子量のボリ(L-乳酸)を用いるのがよく、また、使用期間が数日程度であり、使用後はできるだけ速やかに分解されるのが好ましい用途には、乳酸ーグリコール酸コボリマーを用いるのが好ましい。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、発明者 らの知見によれば、ポリ乳酸または乳酸ーヒドロキシカ ルボン酸コポリマー等の乳酸系ポリマーからつくられた 樹脂成形物を屋外で使用した場合、屋内や暗所、あるい 50 は生体内で使用した場合に比べて明らかに早く強度低下 をきたし、脆化、破壊、消滅などの現象が、期待したよ りも早い時期に起こってしまうことがわかった。

【0008】例えば、加水分解速度の知見により、通常 の気温の場合少なくとも半年はその強度を保つことを期 待してつくられたフィルムを屋外で使用していたところ 早い場合には約1ヶ月で脆くなってしまい、もはやその 機能を果たさなくなってしまう。さらに悪いことには、 この分解速度の促進される程度は、まったく予想でき ず、その分解期間はまちまちであった。

【0009】このように、屋外で使用した場合に、期待 10 例示される。 した分解時間より早く分解することは、これらポリ乳酸 や乳酸-ヒドロキシカルボン酸コポリマー等の乳酸系ポ リマーを分解性樹脂成形物材料として利用しようとする とき、時には重大な事態をもたらすこととなり、決して 見逃せない大きな欠点となる。

【0010】本発明は、上記問題を解決し、屋外におけ る早過ぎる分解が抑制された耐候性に優れた乳酸系ポリ マー組成物を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記目的 20 を違成するため鋭意検討した結果、乳酸系ポリマーに特 定量の紫外線吸収剤または光安定剤を加えることによ り、屋外における早過ぎる分解を効果的に抑制すること ができることを見出し、本発明を完成するに到った。 【0012】すなわち、本発明は、乳酸系ポリマー10

0 重量部に対し、紫外線吸収剤および光安定剤から選ば れた少なくとも一種の添加剤0.001~5重量部を含 むことを特徴とする乳酸系ポリマー組成物である。

【0013】本発明の乳酸系ポリマー組成物は、ポリ乳 ポリマーに紫外線吸収剤または光安定剤を添加、混合す ることにより得られる。本発明の乳酸系ポリマー組成物 は、耐候性に優れ、その上、乳酸系ポリマーが本来有す る加水分解性を維持しているので、これから得られた成 形物は屋外で使用しても屋内または暗所で使用した場合 と同様の分解挙動を示す。そのため、主として屋外で使 用される成形物の資材として有用である。

【0014】以下、本発明について詳細に説明する。本 発明において、乳酸系ポリマーとはポリ乳酸および乳酸 -ヒドロキシカルボン酸コポリマーのことを指す。乳酸 40 にはL-体とD-体とが存在するが、本発明において単 に乳酸という場合は、特にことわりがない場合は、L-体とD-体との両者を指すこととする。また、ポリマー の分子量は特にことわりのない場合は重量平均分子量の ことを指すものとする。

【0015】本発明に用いる乳酸系ポリマーは、ポリ乳 酸、および、乳酸と共重合し得る他のヒドロキシカルボ ン酸とのコポリマーであり、好ましく用いられるコポリ マーは、乳酸またはラクチドとヒドロキシカルボン酸と のコポリマーである。

【0016】本発明に用いるポリ乳酸としては、構成単 位がL-乳酸のみからなるポリ(L-乳酸)、D-乳酸 のみからなるボリ (D-乳酸)、および、L-乳酸単位 とD-乳酸単位とが種々の割合で存在するポリ(DL-乳酸)のいずれもが使用できる。また、本発明に用いる 乳酸-ヒドロキシカルボン酸コポリマーのコモノマーで あるヒドロキシカルボン酸としては、グリコール酸、ヒ ドロキシ酪酸、ヒドロキシ吉草酸、ヒドロキシペンタン 酸、ヒドロキシカプロン酸、ヒドロキシヘプタン酸等が

【0017】本発明に用いられるポリ乳酸、乳酸-ヒド ロキシカルボン酸コポリマー等の乳酸系ポリマーは、1. -乳酸、D-乳酸およびヒドロキシカルボン酸の中から 必要とするものを選んで原料モノマーとし、脱水重縮合 することにより得ることができる。脱水重縮合する方法 として、乳酸または乳酸と他のヒドロキシカルボン酸類 の加熱脱水縮合反応、好ましくは有機溶媒中で行い、生 成した水を反応系外に除去しながら行う方法が挙げられ る。また、乳酸の環状二量体であるラクチド、およびグ リコール酸の環状二量体であるグリコリド、カプロラク トン、プロピオラクトン、ブチロラクトン、バレロラク トン等の環状エステル類を開環重合することにより得る こともできる。

【0018】乳酸系ポリマーから得られる成形物は、廃 棄後に水中や土中のみならず、使用されている期間にお いても空気中の水分や雨水等により加水分解される。従 って、乳酸系ポリマーの分子量は、フィルム、シート等 の成形物引張強度等の特性に関係し、分子量が低いと引 張強度が低下し、高いと引張強度が向上する。しかし、 酸、乳酸-ヒドロキシカルボン酸コポリマー等の乳酸系 30 髙すぎると成形加工性が低下し、成形が困難となる傾向 を示す。かかる観点から、本発明に使用する乳酸系ポリ マーの分子量は、10,000~1,000,000の 範囲であることが好ましい。さらに好ましくは30、0 00~500,000である。

> 【0019】乳酸系ポリマーがポリ乳酸である場合、溶 融押出成形、カレンダー成形、射出成形等によりシー ト、フィルムまたはその他の成形物を成形し、それを加 熱下で真空成形、圧空成形または真空圧空成形、または 熱固定等の熱処理等を行うと、場合により、結晶化が進 み成形物の透明性が失われることがある。具体的には、 L-乳酸単位を100モル%ポリ(L-乳酸)およびD -乳酸単位を100モル%もつポリ (D-乳酸) の場合 は、透明な成形物を得るためには上記の真空成形、圧空 成形または真空圧空成形、または熱固定等の熱処理等を 行うときの温度を約60~90℃程度の低温で行う必要 があり、形成加工の温度範囲が狭い欠点がある。

> 【0020】かかる点を考慮すると、透明な成形物を得 るためにはL-乳酸単位のみからなるポリ(L-乳 酸)、またはD-乳酸単位のみからなるポリ(D-乳

酸)よりも、L-乳酸単位およびD-乳酸単位からなる

ポリ(DL-乳酸)が好ましい。具体的には、好ましく - 用いられるポリ乳酸は、重量平均分子量が30,000 ~500,000であり、かつ、L-乳酸単位を50~ 100モル% (さらに好ましくは70~100モル%) もつポリ(L-乳酸)およびポリ(DL-乳酸)であ り、D-乳酸単位を50~100モル%(さらに好まし くは70~100モル%) もつポリ (D-乳酸) および ポリ(DL-乳酸)である。

【0021】乳酸系ポリマーが、乳酸-ヒドロキシカル ボン酸コポリマーである場合、分解性は乳酸単位の含有 10 量により影響される。乳酸単位の含有量が少ないと使用 後廃棄された際、分解が非常に遅かったり、分解が不十 分であることがある。かかる観点から、コポリマー中の 乳酸単位の含有量は、10モル%以上であることが好ま しい。

【0022】具体的には、好ましい乳酸-グリコール酸 コポリマーは、重量平均分子量が30,000~50 0,000であり、乳酸単位30~98モル%およびグ リコール酸単位2~70モル%をもつコポリマーであ る。さらに好ましい組成は、乳酸単位70~98モル% 20 ブチルフェニルサリシレート等のサリチル酸誘導体、 およびグリコール酸単位2~30モル%をもつコポリマ ーである。また、好ましい乳酸-ヒドロキシカブロン酸 コポリマーは、重量平均分子量が30,000~50 0,000であり、乳酸単位10~98モル%およびヒ ドロキシカプロン酸酸単位2~90モル%をもつコポリ マーである。さらに好ましい組成は、乳酸単位20~9 8 モル%およびヒドロキシカプロン酸酸単位2~80 モ ル%をもつコポリマーである。

【0023】本発明に用いる乳酸系ポリマーの最適な分 子量や共重合体組成は、その使用用途における最長の貼 付期間に合わせて、上記範囲から適宜選択される。本発 明者らの知見に基づいて例示するならば、使用期間が半 年以上である場合は、分子量が150,000以上であ るポリ(L-乳酸)を用いるのがよい。例えば、使用期 間が1カ月程度の場合は、分子量が50,000以上の ポリ(L-乳酸)まはた分子量が100,000以上で D-乳酸単位を5モル%未満含むポリ(DL-乳酸)が 好ましく用いられる。使用期間がわずか数日間ないし数 週間でよい場合は、上記ポリマーの他に、D-乳酸単位 を25モル%未満含むボリ (DL-乳酸) やグリコール 40 酸単位を15モル%未満含む乳酸-グリコール酸共重合 体が好ましく用いられる。また、柔軟性の高い成形物が 必要な場合は、例えば、ヒドロキシカプロン酸単位を約 60モル%程度含む乳酸-ヒドロキシカプロン酸共重合 体を用いれば約3ヶ月程度の使用に適する成形物が得ら れる.

【0024】本発明の乳酸系ポリマー組成物は、開環重 合または脱水重縮合により得られた乳酸系ポリマー10 0重量部に対し、紫外線吸収剤および光安定剤から選ば れた少なくとも1種の添加剤を0.001~5重量部、

さらに好ましくは0.05~5重量部、添加、混合する ことにより得られる。紫外線吸収剤および光安定剤の添 加量が少ないと、成形物を屋外で使用した場合の耐候 性、すなわち、紫外線暴露等による分解の促進を抑制す る効果が十分に認めらず、また、多過ぎると乳酸系ポリ マーが本来有する特性を損なうことになり易い。かかる ことを考慮すると紫外線吸収剤および光安定剤の添加量 は上記範囲であることが好ましい。

6

【0025】紫外線吸収剤とは、破壊的な高エネルギー をもつ波長250~380nmの範囲の紫外線を吸収 し、非破壊的な波長に変えて再輻射するものであり、光 安定剤とは、必ずしも紫外線を吸収するわけではなく、 光劣化開始剤であるヒドロベルオキシドを非ラジカル的 に分解したり、光分解で発生するラジカルを捕捉除去し たり等して何らかの機構で材料の光分解を抑制するもの である。紫外線吸収剤と光安定剤との区別は明確でない 場合もある。

【0026】本発明で使用する紫外線吸収剤および光安 定剤としては、フェニルサリシレート、p‐tert‐ 【0027】2、4-ジヒドロキシベンゾフェノン、2 ーヒドロキシー4ーメトキシベンゾフェノン、2、2' -ジヒドロキシ-4-メトキシベンゾフェノン、2、 2'ージヒドロキシー4.4'ージメトキシベンゾフェ ノン、2-ヒドロキシ-4-メトキシ-2'-カルボキ シベンゾフェノン、2-ヒドロキシ-4-n-オクトキ シベンゾフェノン、2,2',4,4'-テトラヒドロ キシベンゾフェノン、4-ドデシロキシ-2-ヒドロキ シベンゾフェノン、ビス(5-ベンゾイル-4-ヒドロ キシ-2-メトキシフェニル) メタン等のベンゾフェノ

【0028】2-(2'-ヒドロキシ-5'-メチルフ ェニル) ベンゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ -3', 5'-ジーtert‐ブチルフェニル) ベンゾ トリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-3'-ter t-プチル-5 -メチルフェニル) -5-クロロベン ゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-3',5' ージーtertープチルフェニル) -5-クロロベンゾ トリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-5'-ter t-オクチルフェニル) ベンゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-3', 5'-ジ-tert-アミ ルフェニル) ベンゾトリアゾール、2-[2'-ヒドロ キシー3′ー(3″, 4″, 5″, 6″ーテトラヒドロ フタルイミドメチル) -5' -メチルフェニル] ベンゾ トリアゾール、2, 2' -メチレンピス [4-(1, 1, 3, 3-テトラメチルプチル) - 6- (2H-ベン ゾトリアゾールー2-イル)フェノール] 等のベンゾト リアゾール類、

【0029】商品名SanduvorEPUやSand 50 uvorVSU等で知られる蓚酸アニリド誘導体、2-

エトキシー5-tertーブチルー2'-エチル蓚酸ビ スアニリド、2-エトキシ-2-エチル蓚酸ピスアニリ ド、2, 4-ジ-tert-プチルフェニル-3, 5-ジーtertープチルー4ーヒドロキシベンゾエート、 2-エチルヘキシル-2-シアノ-3, 3-ジフェニル アクリレート、1、3-ビス-(4-ベンゾイル-3-ヒドロキシフェノキシ) -2-プロピルアクリレート、 1,3-ビス-(4-ベンゾイル-3-ヒドロキシフェ ノキシ) -2-プロビルメタクリレート、2-ヒドロキ シー4-メトキシベンゾフェノン-5-スルホン酸、オ 10 ミン類が挙げられる。 ルソーベンゾイル安息香酸メチル、エチルー2ーシアノ -3,3-ジフェニルアクリレート、2-ヒドロキシー 4-ベンジルオキシベンゾフェノン、ジブチルジチオカ ルバミン酸ニッケル、ニッケル・チトピスフェノール複 合体、ニッケル含有有機光安定剤、バリウム、ナトリウ ム、リン含有の有機・無機複合体、セミカルパゾン系光 安定剤、商品名Sanshade等で知られる酸化亜鉛 系紫外線安定剤や相乗効果剤、

[0030] [2, 2, 6, 6-7]-ペンタメチルー4-ピペリジル)セバケート、1- $[2-{3-(3,5-)-tert-7}$ ドロキシフェニル) プロピオニルオキシ} エチル]-4 - {3-(3, 5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロ キシフェニル) プロビオニルオキシ}-2,2,6,6 ーテトラメチルピペリジン、8-ベンジルー7,7, 9, 9-テトラメチル-3-オクチル-1, 2, 3-ト リアザスピロ[4,5]ウンデカン-2,4-ジオン、 4-ベンゾイルオキシ-2, 2, 6, 6-テトラメチル エチル) -4-ヒドロキシ-2, 2, 6, 6-テトラメ チルピペリジン重縮合物、

【0031】ポリ[6-(1, 1, 3, 3-テトラメチ ルブチル) イミノー1, 3, 5-トリアジン-2, 4-ジイル] [(2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピベ リジル) イミノ] ヘキサメチレン [(2, 2, 6, 6-テトラメチルー4ーピペリジル) イミノ]]、2ー (3,5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシベン ジル) -2-n-ブチルマロン酸ピス(1, 2, 2, (2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピペリジル)1.2.3.4-ブタンテトラカルボキシレート、1. 2, 3, 4-ブタンテトラカルボン酸と1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチル-4-ピペリジノールとトリデシ ルアルコールとの縮合物、1,2,3,4-ブタンテト ラカルポン酸と2,2,6,6-テトラメチルー4-ビ ベリジノールとトリデシルアルコールとの縮合物、1, 2, 3, 4-プタンテトラカルボン酸と1, 2, 2, $6, 6 - \mathcal{L} \cup \mathcal{L} \cup$

0-テトラオキサスピロ[5, 5]ウンデカン)ジエタ ノールとの縮合物、1,2,3,4-ブタンテトラカル ボン酸と2,2,6,6-テトラメチル-4-ピペリジ ノールと β , β , β' , β' -テトラメチル-3, 9-(2, 4, 8, 10-テトラオキサスピロ[5, 5]ウ ンデカン) ジエタノールとの縮合物、

【0032】1、2、2、6、6-ペンタメチル-4-ピペリジルメタクリレート、2, 2, 6, 6-テトラメ チルー4 - ピペリジルメタクリレート等のヒンダードア

【0033】なお、水性塗料用の紫外線吸収剤として知 られている2ーヒドロキシー4ーメトキシー5ースルホ ベンゾフェノントリヒドレートは、本発明の目的である 屋外での使用における予測できない分解の促進を抑制す る効果が小さく、本発明には適さない。

【0034】また、ポリエチレンやポリプロピレン等の 光安定剤として知られている [2,2'-チオピスー (4-tert-オクチルフェノライト)]-n-ブチ ルアミンニッケルや [2, 2'-チオピス-(4-te - ピペリジル)セパケート、ビス(1,2,2,6,6 20 rt-オクチルフェノライト)]-2-エチルヘキシル アミンニッケルは、ポリ乳酸および乳酸-ヒドロキシカ ルボン酸コポリマーと混合する際、ポリ乳酸および乳酸 -ヒドロキシカルボン酸コポリマーの分解を引き起とす ことがあるため、本発明には適さない。

【0035】乳酸系ポリマーに紫外線吸収剤および/ま たは光安定剤を混合して乳酸系ポリマー組成物を製造す る方法としては、乳酸系ポリマーに所定量の紫外線吸収 剤および/または光安定剤を添加し、リボンブレンダ ー、ヘンシェルミキサー等の混合機を用いて室温近傍の ピペリジン、こはく酸ジメチル-1-(2-ヒドロキシ 30 温度において混合する方法、乳酸系ポリマーを100~ 280℃に加熱溶融させ、所定量の紫外線吸収剤および /または光安定剤を添加、混練する方法、または、乳酸 系ポリマーと紫外線吸収剤および/または光安定剤をク ロロホルム、塩化メチレン、ベンゼン、トルエン、キシ レン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、 ジメチルイミダゾリジノン等の溶媒に溶解、混合する方 法が挙げられる。

【0036】本発明の乳酸系ポリマー組成物は、上記紫 外線吸収剤および安定剤の他、必要に応じて可塑剤、酸 6,6-ペンタメチル-4-ピペリジル)、テトラキシ 40 化防止剤、熱安定剤、滑剤、顔料、着色剤等他の添加剤 が配合されても差支えない。

【0037】可塑剤として、ジーn-オクチルフタレー ト、ジー2-エチルヘキシルフタレート、ジベンジルフ タレート、ジイソデシルフタレート、ジトリデシルフタ レート、ジウンデシルフタレート等のフタル酸誘導体、 ジイソオクチルフタレート等のイソフタル酸誘導体、ジ -n-ブチルアジペート、ジオクチルアジペート等のア ジビン酸誘導体、ジーn-ブチルマレート等のマレイン 酸誘導体、トリーn-ブチルシトレート等のクエン酸誘 β',β'-テトラメチル-3,9-(2,4,8,1 50 導体、モノブチルイタコネート等のイタコン酸誘導体、

ブチルオレート等のオレイン酸誘導体、グリセリンモノ リシノレート等のリシノール酸誘導体、トリクレジルフ ォスフェート、トリキシレニルフォスフェート等のリン 酸エステルなどの低分子化合物、ポリエチレンアジペー ト、ポリアクリレートなどの高分子可塑剤等が挙げられ る。上記可塑剤の内、好ましい可塑剤としては、グリセ リントリアセテート(トリアセチン)、乳酸、ラクチ ド、重合度2~10程度の乳酸オリゴマー等が挙げられ

場合、その添加量は成形物に求められる柔軟度に応じて 適宜選択される。多く添加し過ぎると成形品の表面にブ リードアウト(表面への浮き出し)する等して好ましく ない。従って、可塑剤の添加量は乳酸系ポリマー100 重量部に対して1~50重量部が好ましく、さらに好ま しくは5~20重量部である。乳酸系ポリマーに可塑剤 を含有させる場合、可塑化効率、ブリードアウト防止等 の点でポリマーの結晶性が低いととが好ましい。そのた め、乳酸系ポリマー組成物に可塑剤を含有させる場合、 - ヒドロキシ酸コポリマーを用いることが好ましい。さ らに好ましくは、L-乳酸単位を50~98モル%とD -乳酸単位を2~50モル%とをもつポリ(DL-乳 酸)、D-乳酸単位を50~98モル%とL-乳酸単位 を2~50モル%とをもつポリ(DL~乳酸)、グリコ ール酸単位を2~70モル%と乳酸単位30~98モル %とをもつ乳酸-グリコール酸コポリマー、ヒドロキシ カプロン酸単位を2~90モル%と乳酸単位10~98 モル%とをもつ乳酸-ヒドロキシカプロン酸コポリマー が用いられる。これらのポリマーは可塑剤によって効果 30 的に可塑化され、可塑剤のブリードアウトを防止するこ*

*とができる。

[0039]

【実施例】以下、実施例を示して本発明をさらに詳しく 説明する。

調製例1~9

<開環重合による乳酸系ポリマーの調製>市販のL-ラ クチド(以下、L-LTDという)、DL-ラクチド (D-体50モル/L-体50モル、以下、DL-LT Dという)、およびグリコリド(以下、GLDという) 【0038】乳酸系ポリマー組成物に可塑剤を添加する 10 をそれぞれ酢酸エチルを用いて4回再結晶して精製し た。市販の ε - カブロラクトン (以下、CL という) を 水素化カルシウム上で乾燥した後、蒸留して精製した。 表面をシラン処理したガラス製反応容器に、〔表1〕お よび〔表2〕に示す量の上記L-LTD、DL-LT D、GLD、CL、および、触媒としてオクタン酸第一 スズ、分子量調節剤としてラウリルアルコール(調製例 1 および2)を仕込み、該容器内を減圧脱気して一昼夜 乾燥した。該反応容器を減圧のまま密封し、〔表1〕お よび〔表2〕に示す温度まで加熱して所定時間重合し 乳酸系ポリマーとしてはポリ(DL-乳酸)または乳酸 20 た。反応終了後、反応容器内容物を20倍量のクロロホ ルムに溶解し、さらにクロロホルムの5倍量のヘキサン 中にこれを投入した。沈澱したポリマーを回収し乾燥 し、乳酸系ポリマーP-1~P-9を得た。得られた乳 酸系ポリマーの分子量は、クロロホルムを溶媒に用いた ゲルパーミエーションクロマトグラフィー法(以下、G PCという)を用いて測定し、ポリスチレン換算にて算 出した。得られた各種乳酸系ポリマーの重合条件および 分子量測定結果を〔表 1 〕および〔表 2 〕に示す。 [0040]

【表1】

	•					
		調製例1	調製例2	調製例3	開製例4	調製例5
乳酸系ポリ	マー	P-1	P-2	P-3	P-4	P-5
L-LTD	(重量部)	100	100	90		
DL - LTI	(重量部)	ī - -		10	80	40
GLD	(重量部)				20	
CL	(重量部)					60
触媒	(重量%)	0.010	0.015	0.030	0.015	0.015
分子量調節	剤(重量%)	0.15	0.30			
重合温度	(°C)	180	180	120	120	120
重合時間	(hr)	4	4	60	60	60
分子量	(× 1000)	152	88	427	165	99

		調製例6	調製例7	調製例8	調製例9
乳酸系ポリマー		P - 6	P - 7	P 8	P-9
L – LTD	(重量部)	100	70	75	50
DL - LTD	(重量部)		30	20	50
GLD	(重量部)			5	
触媒	(承全重)	0.015	0.015	0.015	0.015
重合温度	(°C)	110	120	120	120
重合時間	(hr)	160	120	120	120
47日		376	410	280	354

【0042】調製例10~13

<直接脱水重縮合による乳酸系ポリマーの調製>Dea n Stark Trap を備えた反応器に、〔表 3) に示す量の市販の90%L-乳酸(以下、LAとい う)、90%D-乳酸(以下、DAという)、グリコー ル酸(以下、GAという) およびヒドロキシカプロン酸 (以下、HCAという)をそれぞれ装入し、150℃、 50mmHgで3時間撹拌しながら水を留出させた後、 2時間撹拌してオリゴマー化した。このオリゴマーに錫 末28.8gとジフェニルエーテル21.1kgを加 え、150℃、35mmHgで共沸脱水反応を行い、留 出した水と溶媒を水分離器で分離して溶媒のみを反応器 に戻した。2時間後、反応器に戻す有機溶媒を、4.6 kgのモレキュラシーブ3Aを充填したカラムに通して から反応器に戻るようにして、150℃、35mmHg で40時間反応を行いポリ乳酸溶液を得た。この溶液に*

*脱水したジフェニルエーテル44kgを加え希釈した 後、40℃まで冷却して、析出した結晶を濾過し、10 kgのn-ヘキサンで3回洗浄して60℃、50mmH gで乾燥した。この粉末に0.5N-HC112.0k gとエタノール12.0kgを加え、35℃で1時間撹 拌した後濾過し、60℃、50mmHgで乾燥して、収 率約85%で乳酸系ポリマーの粉末P-10~P-13 を得た。得られたP-10~P-13をクロロホルムに 錫末6.2gを加え、150℃、30mmHgでさらに 20 溶解し、GPC(ゲルパーミエーションクロマトグラフ ィー) 法によりポリスチレン換算の分子量を測定した。 また、同様にP-10をアセトニトリルに溶解し、Hし C (高速液体クロマトグラフィー) 法で測定したとこ ろ、ボリマー中の残存モノマーの含有量は0.2重量% であった。得られた各種乳酸系ポリマーの重合条件およ び分子量測定結果を〔表3〕に示す。

[0043]

【表3】

			調製例 10	調製例 11	調製例 12	調製例 13
乳酸系ポリマ	7-		P - 10	P - 11	P - 12	P - 13
LA		(kg)	8.5	9.0	10.0	5.0
DA		(kg)	1.5			
GA		(kg)		1.0		
CA		(kg)				5.0
	温度	(°C)	150	150	150	150
オリゴマー 化反応	圧力(ェ	nmHg)	30	30	30	30
	時間	(hr)	2	2	· 2	2
	温度	(°C)	150	150	150	150
ポリマー化反応	圧力(I	nmHg)	35	35	35	35
	時間	(hr)	42	42	12	42
分子量	(×	(1000)	110	110	36	70

[0044]調製例14

<可塑剤の調製>反応器に入れたし-ラクチド1.8 k gに乳酸水溶液(濃度87重量%)1.0kgを加え、 100℃において、2時間加熱した。冷却したところ常 温で粘りのある透明の液体が得られた。該オリゴマーを クロロホルムに溶解し、ゲルパーミエーションクロマト 50 れクロロホルムに溶解し(濃度10重量%)、そこへ

グラフィー法にて重合度分布を測定した結果、乳酸およ び乳酸オリゴマーが含まれていた。平均重合度は2.8 であった。以後、LAオリゴマーという。

【0045】実施例1~7、比較例1~10 調製例で得られたP-1、P-4およびP-5をそれぞ

〔表4〕、〔表7〕または〔表8〕に示す所定量の2-(2'-ヒドロキシ-5'-メチルフェニル) ベンゾト リアゾール (以下、TPという)、2-ヒドロキシー4 - n - オクトキシベンゾフェノン (以下、HOBとい う)または4-ドデシロキシ-2-ヒドロキシベンゾフ ェノン (以下、DHBという) を加えよく混合し、紫外 線吸収剤を含む乳酸系ポリマー組成物の溶液を得た。と の溶液をガラス面上にキャストして風乾した後、減圧乾 燥にて溶媒を完全に除去し、厚さ100μmの透明なフ ィルムを得た。また、調製例で得られたP-2およびP 10 の一部をとりGPCにて分子量を測定した。TPを添加 -3をブラベンダープラストブラフ型混錬機を用いて2 20℃にて溶融しながら、〔表5〕または〔表6〕に示 す所定量のビス(2, 2, 6, 6ーテトラメチルー4ー ピペリジル) セバケート (以下、HALという)、TP または2-(2'-ヒドロキシ-3', 5'-ジ-te r t - ブチルフェニル) ベンゾトリアゾール (以下、T 320という)を添加、混合し、紫外線吸収剤を含む乳 酸系ポリマー組成物を得た。得られたポリマー組成物を*

* 〔表5〕または〔表6〕に示す温度で50kg/cm² の圧力で熱プレスして厚み0.5mmの透明なシートを 作成した。

【0046】実施例1~3および比較例1ではフィルム を屋外の日のよくあたる場所に固定して放置した(以下 この条件を単に屋外という)。比較例2では同じく屋外 ではあるが日が当たらないようにおおった箱の中(雨は 入るようにしてある)に入れておいた(以下との条件を 単に暗所という)。24日目および44日目にフィルム しないで屋外に放置した物(比較例1)に比べ、TPを 添加したポリマー組成物(実施例1~3)は明らかに分 解が抑制されており、特に、実施例2および3では暗所 での分解(比較例2)とほぼ同等の分解挙動を示した。 得られた結果を〔表4〕に示す。

[0047]

【表4】

·						
		実施例1	実施例2	実施例3	比較例1	比較例2
乳酸系ポリマー		P-1	P-1	P-1	P-1	P-1
紫外線吸収剤 又は光安定剤	種類	TP	TP	TP		
	重量%	0.005	0.1	5.0	0	0
場所	場所		屋外	屋外	屋外	暗所
	0日	152000	152000	152000	152000	152000
分子量変化	27日	109000	139000	149000	43000	133000
	197日	36000	108000	129000	*1	106000

注> *1:分解が著しくサンプル採取不可能

実施例4 および比較例3では実施例1 と同様に屋外に、 比較例4では比較例2と同様に暗所にそれぞれ放置して 所定日数経過後のシートの引張強度試験を行った。得ら れた結果を〔表5〕に示す。

[0048]

【表5】

		ctable to a		
		実施例4	比較例3	比較例4
乳酸系ポリマー		P-2	P - 2	P-2
紫外襟吸収剤	種類	HAL + TP		
又は光安定剤	重量%	0.5 + 0.5	0	.0
プレス温度	プレス温度 (℃)		210	210
場所		屋外	屋外	暗所
21202660	0日	68	66	66
引張強度 (MPa)	3カ月	65	49	63
	6カ月	61	13	60

実施例5 および比較例5では各シートを屋外に、比較例 6 では暗所に放置して所定日数経過後のシートの引張強 度試験を行った。得られた結果を〔表6〕に示す。

[0049]

【表6】

		実施例5	比較例5	比較例6
乳酸系ポリマ	乳酸系ポリマー		P-3	P-3
紫外線吸収剤	種類	T320		
又は光安定剤	重量%	2.0	0	0
プレス温度	プレス温度 (°C)		190	190
場所	場所		屋外	暗所
引張強度	0日	61	63	63
分類幾度 (MPa)	3カ月	59	52	60
	6カ月	53	36	55

実施例6および比較例7ではフィルムを屋外に放置し た。比較例8では暗所に放置した。3ヶ月後にフィルム の一部をとりGPCにて分子量を測定した。得られた結 果を〔表7〕に示す。

[0050]

【表7】

40

		実施例 6	比較例7	比較例8
乳酸系ポリマー		P - 4	P - 4	P - 4
紫外線吸収剤 又は光安定剤	種類	HOB		
	重量%	1.0	0	0
場所		屋外	屋外	暗所
分子量変化	0日	165000	165000	165000
	3カ月	38000	8500	39000

実施例7 および比較例9ではフィルムを屋外に放置した。比較例10では暗所に放置した。2ヶ月後にフィルムの一部をとりGPCにて分子量を測定した。得られた結果を〔表8〕に示す。

[0051]

[表8]

		実施例7	比較例9	比較例10
乳酸系ポリマー		P-5	P - 5	P-5
紫外線吸収剤	種類	DHB		
又は光安定剤	重量%	1.0	0	0
場所	場所		屋外	暗所
分子量変化	0日	99000	99000	99000
	2カ月	96000	39000	95000

【0052】実施例8~11

調製例で得られたP-10~P-13に〔表9〕に示す 紫外線吸収剤を添加し、ヘンシェルミキサーを用いて室 温において混合し、紫外線吸収剤を含む乳酸系樹脂組成 物を得た。次いで、P-10およびP-11から得られ た乳酸系樹脂組成物に可塑剤としてトリアセチンを〔表 9〕に示す量添加し、ヘンシェルミキサーを用いて18 0℃において混合し、紫外線吸収剤および可塑剤を含む 乳酸系樹脂組成物を得た。得られた乳酸系樹脂組成物を 二軸スクリュー押出機を用いてペレット化した後、一軸 押出機を用いて溶融押出し、厚さ150μmのフィルム を得た。得られたフィルムの分解性を実施例7と同様に して評価した。但し、実施例10~11における放置期 間は1ヶ月間とした。配合処方、押出温度および分子量 変化を〔表9〕に示す。

[0053]

【表9】

		実施例8	実施例9	実施例 10	実施例11
乳酸系ポリ	マー	P - 10	P – 11	P - 12	P - 13
紫外線	種類	TP	HAL+TP	TP.	TP
吸収剤	重量%	0.1	0.5 + 0.5	1.0	1.0
トリアセ チン	重量部	5	5	0	0
押出温度	(°C)	180	180	180	160
場所		國外	屋外	屋外	屋外
67 B	0日	110000	100000	36000	70000
分子量 変化	1カ月			33000	67000
	2カ月	101000	88000		

16

【0054】実施例12~16

調製例で得られた乳酸系ポリマーP-5~P-9に〔表 10〕に示す紫外線吸収剤を添加し、ヘンシェルミキサ ーを用いて室温で混合し、紫外線吸収剤を含む乳酸系ポ リマー組成物を得た。次いで、P-7およびP-8から 得られた組成物にトリアセチンを、また、P-9から得 20 られた組成物に調製例6で得られたLAオリゴマーをそ れぞれ可塑剤として〔表10〕に示す割合で添加した 後、P−7およびP−8は150℃、P−9は130℃ でプラストミルを用いて混合した。さらに、これらをP -6は210℃、P-7およびP-8は150℃、P-9は130℃、P-5は100℃において圧力50kg /cm²でプレスして厚さ1mmのシート状に加工し た。次いで、これらのシート状物を液体窒素を用いて冷 却し、ハンマーミル粉砕機を用いて粉砕し、乳酸系ポリ マー組成物を得た。次いで、一軸スクリュー押出機にて 〔表10〕に示す温度でTダイより押し出し、厚みが1 10~120μmの乳酸系ポリマーフィルムF-1~F -5を得た。配合処方、押出温度およびフィルム厚さを 〔表10〕に示す。得られた乳酸系ポリマーフィルムF -1~F-5を土中20cmの深さに埋め12ケ月後に 取り出し、下記方法により分子量保持率を評価した。得 られた結果を〔表10〕に示す。

【0055】<分子量保持率>12ヶ月間土中に放置した乳酸系ポリマーフィルムをクロロホルムに溶解し、GPC法によりポリスチレン換算の分子量を測定し、製造40直前の分子量との差異を算出し下記式により求める。

 $DW = 100W_{1}/W_{0}$

上記式において、

DW:分子量保持率

₩。:製造直前の分子量

W1:使用後、12ケ月間土中に放置した後の分子量 さらに、実施例13で得られた乳酸系ポリマーフィルム F-2の引張破断強度を引張試験機を用いて、引張速度 50cm/minにて測定した。その結果、引張破断強 度は4.6kgf/mm²であった。また、F-2を2・

50 3℃において21日間放置した後の引張破断強度は2.

4 k g f / mm²であった。 【0056】比較例11

ボリ塩化ビニル(平均重合度1100)100重量部、ジオクチルフタレート35重量部、複合安定剤2重量部、紫外線吸収剤としてTPを1.0重量部および複合脂肪酸アマイド(ステアリン酸:パルミチン酸アマイド、7:3重量比)1重量部を含む樹脂組成物をカレンダー法により混練、圧延し、厚さ100μmの軟質塩化*

*ビニルフィルムを得た。得られた軟質塩化ビニルフィルムを実施例12と同様にして12ケ月間土中に埋めた後、テトラハイドロフランに溶解し、GPCにより分子量保持率を実施例12と同様にして評価し、得られた結果を〔表10〕に示す。

[0057]

【表10】

		T					
		実施例12	2 実施例 13	実施例14	実施例 15	実施例1	6比較例1
乳酸系	ドリマーム	F-1	F-2	F-3	F-4	F-5	
ボリ	種類	P-6	P-7	P-8	P-9	P-5	
₹-	(重量部)	100	90	90	90	100	軟質塩化
トリアも	アチン (重量部)		10	10		·	ビニルフィルム
LAオリ	ゴマー (重量部)				10	~-	
紫外線	種類	TP	TP	TP	TP	DHB	TP
吸収剤	(重量%)	0.5	0.1	1.0	0.05	1.0	1.0
押出温度	(°C)	230	150	150	130	130	
フィルム	(μm)	110	100	120	100	100	100
分子量保	持率 (%)	16	11	10	*	*	98

注> *:分解が進み、土中よりサンプル採取不可。

[0058]

【発明の効果】本発明の乳酸系ポリマー組成物は、耐候性に優れた成形物を与える。また、本発明の乳酸系ポリマー組成物は、乳酸系ポリマーが有する本来の加水分解※30

※性を維持しているので、該組成物から得られた成形物は、使用後廃棄されたとき自然環境下で分解し、廃棄物として蓄積することがない。

フロントページの続き

(72)発明者 森谷 忍

愛知県名古屋市南区丹後通2丁目1番地 三井東圧化学株式会社内